

昭和49年 5 月22日

特許庁長官 殿

4 発明の名称のかりかり セイゾウャウ

兵庫県尼崎市武庫豊町2の5の53の303

(ほか/名) 芳

4代 理 人 郵便番号 553

大阪市福島区鷺州上2丁目42番地

塩野蒸製業株式会社特許部(電話 06~438~3861)

弁理士(6703) 岩

よ感付書類の目録





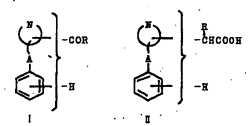
749 -058244

4発期の名称

置換酢酸誘導体の製造法

2.特許請求の範囲

一般式しで表わされる化合物にアルコキシメチ レン三炭化水素基置換フォスフォランを反応させ て得られる化合物を加水分解しついで酸化して一 般式『で表わされる化合物を得るととを特徴とす る置換酢酸誘導体の製造法。



「式中、◯はピリジン、ピリミジン、イミダゾ-ル、チトラゾールまたはチアゾールを姿わし、R は炭化水業基を変わし、Aは酸素、硫黄、 基または炭化水素量換ィミノ基を表わし、◯おょ

(19) 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 .50-149668

43公開日 昭 50. (1975) 11 29

49-58244

昭49 (1974) 5.22 22出顧日

朱籍朱

(全8頁)

庁内整理番号 5647 44 762 44

60日本分類 16 E351 EA3

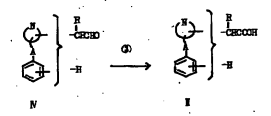
1 Int. C12 COTDZT7/34 CO7DZ17/36 C070217/38

び上記ペンゼン漬は反応に影響を及ぼさない!~ . 3個の置換基を有していてもよくあるいは縮合べ ンゼン環または縮合脂環を有していてもよく-COR 恙はこの縮合ペンゼン環上にあつてもよい。但し ○ がチアゾールでない場合は、 A は酸素または硫 賞を表わす。)

3発明の詳細な説明

本発明は置換酢酸誘導体の製造法に関し、その 目的は優れた抗炎症作用し抗りウマチ作用も含む! および鎮痛作用を示し医薬または動物薬として有 用な置換酢酸誘導体を得る点にある。

本発明方法の要旨は次式によつて示される。



(式中、Bitピリジン、ピリミジン、イミダゾール、テトラゾールまたはチアゾールを表わし、日は炭化水素基を表わし、Aは酸素、硫黄、イミノ基または炭化水素置換イミノ基を表わし、Bit アルギン環は反応に影響を及ぼさない!~3個の電換基を有していてもよくあるいは縮合ペンゼン環または縮合脳環を有していてもよく、-CCR表はこの縮合ペンゼン環上にあつてもよい。「Ritアルギル基を表わす。但しずがチャゾールでない場合は、Aは酸素または硫黄を表わす。)

本発明方法は一般式「で表わされる化合物をアルコキシッチレン三炭化水素量換フオスフォランと反応させるいわゆるウィティッヒ(Wittig I反 広に付し(反応()) 、得られる化合物質を加水分

- 3 -

反応③は化合物Nのアルヂヒド基をカルボキシル基に変えるもので一般のアルヂヒド基をカルボキシル基に変換する酸化反応に準じて行えばよい。例えば過マンガン酸カリウム。過酸化水素、酸化銀などにより水中または有機溶媒中で酸化してもよいし、硝酸、クロ人酸、希硫酸と過酸化鉛、または通酸化酢酸などにより酸化してもよい。なお上配反応①、②および の工程において反応を受

幹期 昭50─149668 (2) 解に付し化合物 N とした(反応②)後酸化反応に 付して目的とする無典酢酸誘導体Ⅱを得る(反応 ③)ものである。

次に本発明方法の実施について詳細に配する。 反応①は通常のウィティツヒ反応に従つて行えば よく、種々のアルコキシメチレン三炭化水素置換 フオスプオラン(例えば、メトキシメチレントリ フエニルフオスフオラン、メトキシメテレントリ (メトキシメチル) フオスフオラン、エトキシメチ レントリプチルフオスフオランなど)が原科化合 物と反応条件に応じて適宜選択し使用される。例 えば、上記フォスフォランにハロゲン化水素が付 加したフォスフォニウム塩を使用し、有機金属(例えば、フエニルリチウム、ブテルリチクムなど) を用いてユーテル類(例えば。ユーテル。ジビニ ルェーチル、チトラヒドロフランなどし中で必要 に応じて加麗下で化合物」と反応させるか、ある いはアルカリ金属アルコキサイド(例えば、ナト りウムメチラート、ナトリウムエチラートなど) を用いアルコキサイドと対応するアルコール中で

_ 4 _

ける環上の世族基は各反応の前後に世族基を修飾 することにより、最終において目的化合物を得る ようにすることができる。

かくして得られた化合物 I はさらに分離、精製あるいは製剤化、その他の必要に応じて、適当なアルカリ金属塩(例えば、ナトリウム、カリウムなど)、アルカリ土類金属塩(例えば、カルシウム、マグネシウム、パリウムなど)。その他アルミニウム塩などに常法に従つて変換することができる。

本発明方法の目的化合物である置換酢酸酸等体 及びその塩類は優れた抗災症作用(抗りウマチ作用も含む)または鎮痛作用を示し、医薬または動 物薬として有用な化合物である。

以下実施例において本発明方法の実施製機を示す。

実起例/

粉末にしたメトキシメチレントリフエニルフォスフォリウムグロライドコミュギリをエーテル ユギの以に軽調し、内型ノミ〜ユのCでイノユミ モルフェニルリチウムエーチル溶液60gを摘下 後!5℃で!5分間かきまぜる。ユーフェノキシー5ーでもチルピリジン?!4月のエーチル溶液!40gを30分で摘下後室温で!4時間かきませる。不溶物を沪去し沪液に水水を注ぎエーテルで抽出する。抽出液を水洗、乾燥後溶鉱を製去し残液!2629をシリカゲルカラムクロマトに付す。ペンゼン/酢酸エチル(50:1)際出部を設圧蒸留すると took state /47~/49℃のユーフェノキシー5~(ノーメチルーユーメトキシビニル)ピリジン542月を得る。

元素分析 C_{/3}H_{/3}O₂H として 計算値: C,7%46;H,627;H,589 実験観: C,7%9%;H,637;H,579 IR V^{CHC4}_{max} ca^{-/} /658,/590 NMH 8^{(CDC4}₃) /88,/95(3H,d),/367, 270(3H,8),6/2,633(3H,q)

、本品 L 4 6 9 を 2 B 塩酸 5 0 ポピ加え。 鹽素気 統中一夜からまぜた後反応液にベンゼン / 0 ㎡を 入れ窒素気流中温マンガン酸カリウム L 3 9 の水

- 2 -

Ca(nH₂O): カルシウム塩(n水和物を扱わす) Ad:アルミニウム塩 d:分解点

(以下余白)

特別 昭50-149668 (3) 溶液 3 の 4を 2 の分で 演下さらに 金温で 1 の分間 かきまぜた 後不溶物を沪去し沪液を 設酸 水素ナトリウム 水溶液で 抽出 出版を 5 多炭酸 水素ナトリウム 水溶液で 抽出 出版を 5 多炭酸 水素ナトリウム 水溶液で 再び 抽出 し 1 の 5 塩酸で 内 4 とした 後 エーテルで 再び 抽出 出 で 点 を 配出 液を 水洗 。 乾燥 し 溶 繊 を 留 去 する。 液 6 1 0 可を ベンゼン/ 石 相 エーテルで 再結晶 する と ディ タープ の 2 ー (2 ー フェノ キシー と リ ジ ル)プロ ピオン酸 2 1 0 可を 得る。 本品 は 他の 方法により 調製された 個品と 固定された。

実施例 2

以下突駆例!と関機にして下記の化合物を得る。 なお、下記表中で用いられる略号は下記の意味を 変わし、A欄において例えばユーロはピリジン環 の3位がエーテル結合していることを表わし、X, X, Y, Y,およびY,欄において例えば4-CA はクロ ルが母核の4位を置換していることを表わす。

Me:メチル基 Met:ソトキシ基 Bt:エチル基
lso-Bu:イソプチル基 Ac:アセチル基 An:アニリノ基
CH.-♥:シクロプロピルメチル基

-8-

	Y,			-19-					•
実証例	H - CHCOOH の位置	R	- 4 -	I,	X,	Y,	Y,	Y,	±ν (,C)
2	3	Me	<i>s</i> – 0	Ħ	H	H	H	H	/35~/355 .
3	·φ	Мe	2-0	ĸ	H	#-C#	H	H	//9~/20d
æ	#	Me	2 0	H	H	H	H	H	98~98d
.	#	Йe	2 0	Ħ	H	2-C#	H	Ħ	107.5~1025d
. 6	#	Мe	<i>2</i> – 0	H	H	3-C#	H	H	84~85d
7	3	Me	2 – 0	H	H	#-C#	Ħ.	H	110~111
8	3	Жe	2-0	Ħ	H	. H	Ħ	H	94~95
9	3	No	4-0	H	H	u -cs	H	H	114~115
10	2	Жe	6-0	H	H	H	Ħ	Ħ	Ca(2H ₂ O)/35~/36
. //	-2	No	·4 — 0	H	Ħ	#-C#	Ħ	H	Ca(2H,0)80~8/d
12	4	Жe	2-3	Ħ	H	· 4-C8	H	Ħ	M64~65
13	4	Жe	2 – 0	H	H	# M et.	B	H	/29~/30d
14	4	Me	2 — 0	H	H	4-10 9	Ħ	H	101~102d
15	3	Мо	6 — S	H	H	H	B	H	1145~1155
16	3	Мe	4 - 0	Ħ	H	⊈ Ma	H	н.	78~77
17	#	Me	2 – 8	H	Ħ	H	H	H	Ca(3H 20)/40~/4/
18	3	Мe	6 - 0	н.	H	4-Met	H	H	Ca(/H 0)/55
19	#	Bt	2 - 0	H	Ħ	#-C#	H	Ħ	92~93
20	3	Me	6-0	H	Ħ.	3-C4	H	H	106~107
2/	#	¥е	2-0	H.	H	4 -CN	H	H	105~106d
22 .	3	Et	<u>د</u> — 0	Ħ	H	#-C#	Ħ	H	A\$236
2,3	. #	Me	2-0	Ħ	H	4-COOE	H.	Ħ	154~1560
24	#	¥е	2 -0	H.	H	3-CF,	H	Ħ	Ca(2H ₂ O)/55~/57
25	3	No	4 — S	Ħ	H	4-C8	Ħ	Ħ	Ca(H ₂ O)/30
26	#	No	2-0	H	H	4-CONB,	H	H	/60~/62 (発泡)
27	#	Me	4 — 0	Ħ	H	4-OH	H	Ħ	Ca(#H_0)/87~/89
28	4	Жe	2-0	Ħ	Ħ	#-OAC	H	H	Ca(21,0) /325~/335
29	. 3	Ne	4 — 0	H	Ħ	4-OAc	Ħ	H	Ca(#H_O)/#5
30	3	Me	6 — 0	H	H	#-OH	H	H	Ca(H ₂ O) 205
3/	# .	'Ne	2 – 0	H	H	#-H02	H	H	115~1168
32	4.	Мe	2-0	н	H	4-NH,	Ħ	Ħ	/32~/33d
33	q	Жe	2-0	Ħ	H	#-NHAc	H	·H	/#2~/#3d
34	#	Хe	2 0	H	Ħ	4-NHCOORt	H	н	/36~/37d
	į.		_						_

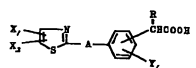
実施例 ん	の収集 - (2HDXX)H B	R	- A -	x;	X,	Y,_	Y ₂	Y,	\$ P(℃)
35	#	¥е	2-0	H	H	# MHCOAn	H	H .	206~208d
34	3 .	Ko	6-0	H	H	# Br	H	H.	119~120
37	#	Mo	2-0	Ħ	Ħ	3 4	ベンゾ	H	/35~/37d
38	3	Me	6-0	H	Ħ	4-CH	H	H	120~121
39	3	Жe	6-0	#-16s	Ħ	H	H	H	135~136
#0	3	Mo.	<u>6</u> — 0	2-Mo	Ħ	H	H	H	92~93
41	. .	Mo	4-0	Ē	Ħ	_2-1/e	3-Ne	H	115~116
42	3 .	Жo	4-0	Ħ	Ħ	.2-C#	H	H	96~97
#3	3.	Me	<u>s — 0</u>	H	H	i ¥ o	H	B	65~67
##	3	No	4-0	H	H	3-Me	H	H	8/~82
#3	3	Me	4-0	H	H	<i>3</i> -16e	s-Ne	H	120~121
46	3	Жə	'& O	H	H	3-16s	4-Me	H	90~91
47		Me	# 0	H	Ħ	H	H	H	145~146
#B	3	Mo	4-0	H	H	#-180-Bu	H	Ħ.	77~78
49	4	Mo	2-0	H	Ħ	- 2 No	J-Me	Ħ	86~87d
50	3	Жe	4-0	9-¥e	H	H	H	H	107~108
5/	3	Me	6 - D	H	Ħ	. J Mo	5-Me	Ħ	Ca(2H20)/95d
52	3	Me	4-0	H	Ħ	_ 2 M o	4-Ke	H.	Ca(2H ₂ O)/87d
53	3	M e	4-0	Ħ	Ħ	. 2-11 0	4-No	H	Ca(//5 H 20) 202d
54	#	Mo	2-0	H	Ħ	.3- <u>₩</u> e	4-Ne	H	/23~/24d
55	#	No	2 – 0	H	Ħ	<i>3-</i> Me	3- Ne	H	103~10#d
56	3	Me	4 - 0	Ħ	H	. 2 1/6 ·	3-Me	5-Me	128~129
57	3	M.	4-0	H	H	2-Ko	u−∏e	3-K e	//3~//#
58	3	Me	4-0	H	H	. 3-14 a	⊈−¥ e	J-Me	155~156
57	3	Mo	4 - 0	H	H	2-¥e	⊄-Ne	6-X o	135~136
60	3	Me	<u>4</u> – 0	H	H	34-(CE ³) _# -	H	Ca(/jH_O)/47d
61	#	Me	2 – 0	H	Ħ	. 3 Ne	3-Xe	s-Me	/25~/26d
42	4	Me	2 - 0	H	H	3-No	ø−Mo	5-N 8	/24~/27d
63	3	Me	4-0	H.	H	23-(CH ₂) _#	B	Car (TH D) \ Q2-1889
44	3	Me	4-0	H .	H	3 # -	ペンゾ	H	1205~1265
65	3	Me	6-0	. H	Ħ	23-	ベンゾ	H	/3/~/32
66	3	Жe	6-0	¢−14 0	5 - ¥ e	Ħ	H	H	144~145
67	·#	Жə	2 - 0	46-	~~	E.	H	H	Cal 15H201216~27
68	,	¥0	· 6 - 0	45	-ベン /	H	H	H	/22~/23
69	3	Иe	4-0	45 -	· (CH,) - H	H .	H	151~152
70	3	Me	6-0	H	H	34-1 CH) <u>"</u> —	H	/225~/215

実施例	展 - CHC00H の位置	R	<u>- A -</u>	I,	I,	Y,	Y,	Y,	₩(°C)
71	3 .	16 8	6-0	H	H	3-Met	H	H	625~705
72	3	Me	6-0	2 -16 0	4-14 0	Ħ	Ħ	H	Ca(/3H,0)2/8d
73	3	Me	4-0	H	H	#-OH	H	H	-
7#	3	Me	4-0	Ħ	Ħ	#-AcO	H	H	161~162

英範例	х,	X ₂	ブエノキシ書 の位置	Y,	P CHCCOH の位置	Ф(°C)
75	H	H	2	Ħ	3	76~77
76	H	H	2	. н	4	129~130
77	5-0N	H	2	H	4	198~200
78	- 2-CONH	H	2	H	4	2//~2/2
79	Ħ	, H	3	H	4	130~131
80	H	H	. 4	H	4	180~181
81	34-1	OH2)#-	. .a	H	#	166~167
82	34-4	ン・ケ	2	H	. 4	145~147
83	3-Ne	α-Ne	2 .	H	#	1555~156
84	ø−Ne	5-Ne	2	Ħ	4	142~143
85	. #-Me	H	2	H	¥	123~12#
86	6-No	Ħ	.2	B.	4	Ca(H,O)273~275
87	3-Br	Ħ	.	H	. #	137~138
88	2-Ne	H	#	H	#	152~153
89	5-Ne	H	2	H	#	/32~/34
70	3-Me	H	2	H	F	/2/~/22
91	H	H	. 2	.2-¥e	. #	107~108
92	H	R	.2	2-Yet	. 4	Ca(#H_0) /5Fd
93	ж/	H	2	H	¢	/36~/38

₩/ s-chon coon

実施例	T,	Y,	A	x, .	O AT THE	ቝ (,C)
94	H	H	0	4-A.	•	110~111
95	2-No	3-Xo	0	₽−¥ o	s .	/#2~/#3
94	3-CF,	H	0	4-H0	5	Ca(25H2O)/06d
97	⊬−Me	H	0	4−N e	\$	//8. Ca(25H2O) /#6d
98	#-C#	H	0	4−K e	5	93~74. Ca(23H ₂ 0)/33
99	H.	H	s	4-Re	*	128~130
100	H	Ħ	0	H	3	Ca(/.5 B _ 0) / 69~/70d
101	4-Cs	Ħ	0	Ĥ ·	5	Ca(H ₂ O)/#5d
102	H	H	HH	4-Xe	5	1454
103	3-CF ,	H	HH	#-No	\$	/95d
104	H	H	0	H	#	Ca(23H ₂ O)/#2d
105	Ħ	H	0	<i>3-</i> Me	4	Ca(23H_0)/#2d
106	4-C4	H	0	H	#	Ca(25H ₂ O)/33~/35d
107	4-01	B	٥	5-Ne	¥	Ca(25H ₂ O)/3%~/36
108	H	H	N-No	H	#	79~80d
. 109	H	H	M-No	#-No	s	/4/~/42
110	Ħ	H	第一アリル	&-Re	5	106~107
111	Ħ	Ħ	H-CH,	4-A•	\$	120~121
112	H	H	H-Ne	. #	3	198~200
1/3	H	H	ガーアリル	H	5	134~135
114.	Ħ	H	M-CH2-	Q H	#	Ca(3H20)/80~/83
115	H	Ħ	第一へつかん	H	#	Ca(H ₂ O)/20~/25d
116	H	Ħ	質ーアリル	H	#	Ca(2H,0)/73~/78d



実施例 点	х,	X,	A	ī,	E CHCCOH	R	<i>\$</i> P(℃)
117	н	H	0	K	#	Ме	1/9~/20
118	&~He	5-Ne	0	Ħ	#	.Me	122~124
119	⊬ –Me	H .	0	H	#	¥е	87~88
120	H	. H	0.	2-Met	#	Me	Ca(H ₂ O)/75d
121	Ħ	Ħ	0	H	#	アリル	Ca(H_O)/3#d
122	H	H	O	·H	3	Жe	88~89
123	н '	H	M-Ke	H	#	Me	123~124
124	H	H	Nーアリル	H.	#	Mе	118~119
125	H	Ħ	O	H	#	Et	115~116
126	Ħ	H	0	H	4	متحمد	12/~/22
127	H	H	D	H	#	淡2	99~100
128	H	H	0	Ħ	44	Ж3	111~112
127	H	H	0	H	#	-CH ₂	85~86
130	· H	Ħ	0	2-Me	4	Жe	93~94

#2 -OH₂C≡CH **#3** -CH₂CCH₃=CH₂

- / 4 -

零額級!3!~!3ょ

実趣例!と剛様にして下記の化合物を得る。 ユー〔6一(ユーピリジルオキシ)―ユーナフ チル〕プロピオン酸、ヤノタク~ノタまで。

ユー〔 4ー(ノーフエニルー / ユミ4ーテトラ ゾリルオキシ)フエニル〕プロピオン酸、卯 / 65 ~/ 66℃。

ユー(4ー(ユーピリ l ジルオキシ)フェニル) プロピオン酸、甲174~195℃。

ユー[4 ー (/ーょチ ルーユーペンズィミダゾ イルオキシトフエニル] プロピオン酸、卯 / 8 & ~/8 5℃。

特許出願人 塩野義製業株式会社

代 垣 人 弁恵士 岩崎 光隆

ム前記以外の発明者

サカイシサンジョウドオリ 大阪府堺市三条 通 2 の s オカ ダ デッ オ 岡 田 哲 夫



特許法第17条の2による補正の掲載 昭和49年特許額第58244 号(特開昭 50-149668 号 昭和50年//月29日 発行公開特許公報50-1497 号掲載)については特許法第17条の2による補正があったので 下記の通り掲載する。

庁内整理番号	日本分類
6762 44	16 E351
7306 44	16 E431
5647 44	30 B4
5647 44	30 CO

手 親 補 正 (意見書に代えて)



昭和 53年 4月 19日

特許庁長官 政

ル事件の表示 昭和49年特許顧第 58244 号 2発明の名称

置換酢鹼誘導体の製造法

3補正をする者

事件との関係 特許出願人

住所 大阪府大阪市東区道修町3丁目12番地

名称 (192) 旗野義製業株式会社

代麦者 吉利 一

4代 選 人

住所 大阪市福島区営洲5丁目 / 2番4号 塩野義 製菓株式会社 特許部

(電話のムーサンターショム))

氏名 弁理士(6703) 岩 崎 光

一 生 拒絶 連由 通知の日付 一配和 年

لندي

よ補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の傷

4.補正の内容

(1)明細書8頁//行目の『実施例2』を「実施 例2-/30』に訂正する。

(2) 関書/2頁実施例まつのX/編の「3-Br」を「5-Br」に訂正する。

(3) 同書 / 5 頁の実施例 / 3 / ~ / 3 4 の次に下記の実施例 / 3 5 ~ / 6 9 を追加する。

「実施例/35~/69

実施例/と同様に反応操作し、下配の化合物を 得る。

(以下余白)

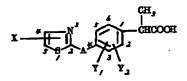
لسنو

実施例	Υ,:	Ya	⊅(*C)
135	2-Me	H	150~151
136	3 - C 4	H	98~99
137	2-C4	н	145~146
138	3 - C &	5-C &	127~128

実施例 私	. ¥	*	₩ (°C)
139	i–Pr	3	89~9/
140	Pr	3	815~825
141	t—Bu	3	112~113
142	s—Bu	3	67~71
143	Bu	3	Ca.H_O/40~/42
144	i—Ba	3	Ca //4~//9(d)

※ プロピオン酸残基の置換位置

昭 5311.18 発行



_						
3	施例	x	A	Y,	Ya	Ф(,C)
Γ	145	H.	0	2-Me	H	120~121
	146	H	0	3-C\$	• н	115~116
1	147	H	0	2-C#	H	86~87
	148	H	N-Me	3_C#	H	Ca:4E2O /75~/78
١	149	H	8	н	н	85~87
	150	Ħ	0	2-04	3_M0	147~148
	131	H	0	3F	Ħ	107~108
	152	н	0	2-Me	5-C#	130~131
1	153	H	NH	3-C4	H	144~145
1	154	4 −Me	NH	2-01	H	185~188
١	155	4-М о	NH	3-F	H	163~164
	156	% —Me	NH	2-F	н	202~204.
	157	H	NH	2-8	н.	190~1915
1	158	H	NH	3-04	5-C4	177~178

159	φ-Me	N-Me	3-C#	7-C1	138~139
160	4-M o	NH	3-Mo	H	20/~202
161	H	N—Me	3-C#	5-C4	180~181
162	H	N-Me	2-F	H	111~1125
163	н	0	2-F	Ħ	74~75
164	H	NH	3–¥	Ħ	160~161
165	н	N-Me	2-Me	H	165~166
166	H.	N-Me	3-F	H	98~100
167	H	NH	2-C#	Ħ	174~175
168	H	NH	.2-Me	н	160~161.5
169	H	N-Me	2'-C#	н	141~142

各表中の略号は以下の意味を表わす。 i-Pr:イソブロピル基 Pr:プロピル基 t-Bu:t-ブナル基 s-Bu:sec-ブナル基

i-Bu:イソプチル基。その他の略号は前記の

以上